```
DIALOG(R) File 351: Derwent WPI
    (c) 2003 Thomson Derwent. All rts. reserv.
   007790597
   WPI Acc No: 1989-055709/198908
   XRAM Acc No: C89-024606
      Co-polyester contg. 3hydroxy-butyrate units and its prepn. - by
     profitable and easy method giving co-polyester of good strength
    Patent Assignee: MITSUBISHI KASEI CORP (MITU ); MITSUBISHI KASEI CO (MITU
    Inventor: DOI Y
    Number of Countries: 005 Number of Patents: 014
    Patent Family:
                                                                 Week
                                                 Kind
                                                        Date
                                 Applicat No
    Patent No
                  Kind
                         Date
                                                                198908
                                                      19880817
                       19890222
                                 EP 88307635
                                                 Α
    EP 304293
                   Α
                                 JP 87204537
                                                  Α
                                                      19870818
                                                                198914
                       19890223
    JP 1048820
                   Α
                                 JP 87204538
                                                  Α
                                                      19870818
                                                                198914
                       19890223
    JP 1048821
                   Α
                                                      19871215
                                                                198930
                                 JP 87316446
                                                  Α
    JP 1156320
                       19890619
                                                      19880302
                                                                198942
                       19890906
                                 JP 8849015
                                                  Α
    JP 1222788
                   Α
                                                      19880810
                                                                199001
                       19891024
                                 US 88230461
                                                  Α
    US 4876331
                   Α
                                                      19880718
                                                                199010
                       19900130
                                 JP 88178448
                                                  Α
    JP 2027992
                   Α
                                                      19880817
                                                                199311
                       19930317
                                 EP 88307635
                                                  Α
    EP 304293
                   В1
                                                      19880817
                                                                199317
    DE 3879320
                   G
                       19930422
                                 DE 3879320
                                                  Α
                                                  Α
                                                      19880817
                                 EP 88307635
                                                      19880302
                                                                199512
    JP 95014352
                   B2
                       19950222
                                 JP 8849015
                                                  Α
                                 JP 88178448
                                                  Α
                                                      19880718
                                                               199512
    JP 95014354
                   B2
                       19950222
                                 JP 87316446
                                                  Α
                                                      19871215
                                                                199549
    JP 95103230
                       19951108
                   B2
                                                                199602
                                 JP 87204537
                                                  Α
                                                      19870818
    JP 95113055
                   в2
                      19951206
                                                      19870818
                                                                199613
                                                  Α
                   B2 19960228
                                 JP 87204538
    JP 96019227
    Priority Applications (No Type Date): JP 88178448 A 19880718; JP 87204537 A
      19870818; JP 87204538 A 19870818; JP 87316446 A 19871215; JP 8849015 A
      19880302
    Cited Patents: 2.Jnl.Ref; A3...9006; EP 204442; EP 69497; No-SR.Pub
    Patent Details:
                                          Filing Notes
    Patent No Kind Lan Pg
                             Main IPC
    EP 304293
                  A E 29
       Designated States (Regional): DE GB IT
    US 4876331
                  Α
                        17
    EP 304293
                  B1 E 29 C12P-007/62
       Designated States (Regional): DE GB IT
                           C12P-007/62
                                          Based on patent EP 304293.
DE 3879320
                  G
                                          Based on patent JP 1222788
    JP 95014352
                  B2
                         5 C12P-007/62
                                          Based on patent JP 2027992
    JP 95014354
                  B2
                         4 C12P-007/62
                         7 C08G-063/06
                                          Based on patent JP 1156320
                  B2
    JP 95103230
                                          Based on patent JP 1048820
    JP 95113055
                  B2
                         7 C08G-063/06
                                          Based on patent JP 1048821
    JP 96019227
                  B2
                         7 C08G-063/06
    Abstract (Basic): EP 304293 A
            Copolyester comprises 3-hydroxybutyrate units (3HB) and units
        selected from (1) 3- and 5-hydroxyvalerate units (3HV, 5HV); (2)
        4-hydroxybutyrate units (4HB); and (3) 4HB and 3HV; the intrinsic
        viscosity of the copolyester (in chloroform at 30 deg.C) is 0.4-10.0
```

dl/g. Prodn. of a copolyester as above comprises propagating a microorganism capable of producing poly-3-hydroxybutyrate, and culturing the microorganism in a limited source of nitrogen and/or phosphorus and in the presence of a carbon source to form and

accumulate the copolyester in the microorganism, the carbon source being selected from (i) a cpd. of formula; (CH2X1CH2CH2CH2COO)n1Y1, X1 = hydroxyl, halogen, n1 = 1-4; Y1 = hydrogen, or unit- to tetravalent metal atom; (ii) a cpd. of formula (CH2X1CH2CH2COO)n1Y1; (iii) (CH2X3CHX4CH2CH2COO)n1Y1, X3 = hydrogen halogen or hydroxyl; (iv) 1,4-butanediol; (v) gamma-butyrolactone.

ADVANTAGE - Industrially profitable and easy method for producing a copolyester in which the molar content of other units is relatively large when compared with that of the 3-hydroxybutyrate units. Where the ratio of 3-hydroxybutyrate is less than 50 mol.%, the copolyester has good strength, and the spinning and rolling thereof becomes easier and stabilised. The thus obtd. prods. e.g. fibres and films are flexible and tough.

0/9

Abstract (Equivalent): EP 304293 B

A copolyester comprising 3-hydroxybutyrate units and units selected from: (1) 3-hydroxyvalerate units and 5-hydroxyvalerate units; (2) 4-hydroxybutyrate units; and (3) 4-hydroxybutyrate units and 3-hydroxyvalerate units; the intrinsic viscosity of the copolyester when measured in chloroform at 30degC being from 0.4 to 10.0 dl/g. (Dwg.0/9)

Abstract (Equivalent): US 4876331 A

The copolyester comprising a 3-hydroxybutyrate unit and one unit from (1) 3-hydroxyvalerate and a 5-hydroxyvalerate, (2) 4-hydroxybutyrate and (3) 4-hydroxybutyrate and 3-hydroxyvalerate, having an intrinsic viscosity of 0.4-10.0 dl/g (CHCl3, at 30 deg.C), is prepd. by propagating a microorganism having an ability of producing poly-3-hydroxybutyrate, and culturing the microorganism under a limitation of N and/or P and in the presence of a carbon source and accumulating the copolyester in the microorganism.

USE - Biomedical materials are mfd. using the copolyester. (17pp)a

Title Terms: CO; POLYESTER; CONTAIN; HYDROXY; BUTYRATE; UNIT; PREPARATION; EASY; METHOD; CO; POLYESTER; STRENGTH

Derwent Class: A23; D16

International Patent Class (Main): C08G-063/06; C12P-007/62
International Patent Class (Additional): A61L-017/00; C08G-063/40;
C08G-063/78; C08H-005/00; C12N-001/20; C12R-001/05; D01F-006/84;
C12P-007/62; C12R-001-05

File Segment: CPI

Manual Codes (CPI/A-N): A03-C02; A05-E02; A12-W11L; D05-C; D05-H08
Plasdoc Codes (KS): 0004 0226 0230 1291 1840 1985 2095 2148 2150 2174 2382
2386 2396 2416 2471 2524 2559 2617 2628 2629 2663 2667 2513
Polymer Fragment Codes (PF):

001 014 02& 038 04& 143 144 157 195 239 255 30& 344 347 358 398 402 405 408 409 419 430 435 481 512 551 556 560 566 567 604 608

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 特 許 公 報 (B2)

(11)特許出職公告番号

特公平8-19227

(24) (44)公告日 平成8年(1996)2月28日

(51) Int.CL*		識別記号	庁内整理番号	ΡI		技術表示箇所
C 0 8 G	63/06	NLP	4.	•		
	63/40	NLK		سد د		
C 1 2 P	7/62		7432-4B	***		
// A61L	17/00			*		
(C 1 2 P	7/62		-3	* .		
					発明の数2(全 7 頁)	最終質に続く

(21)出版番号 特額昭62-204538 (71)出版人 999999999 三菱化学株式会社 東京都千代田区丸の内2丁目5番2号 (72)発明者 土肥 義治 神奈川県横浜市旭区今宿町2617-39 (43)公開日 平成1年(1989)2月23日 (74)代理人 弁理士 長谷川 晩司

(54) 【発明の名称】 ポリエステル共重合体およびその製造法

1

【特許請求の範囲】

1680%

【請求項1】3-ヒドロキシブチレート単位97~40モル %および4-ヒドロキシブチレート単位3~60モル%からなり、30℃クロロホルム中で測定した〔η〕が0.4~10.0dl/gの範囲にあるポリエステル共重合体

【請求項2】ポリー3-ヒドロキシブチレート生産能を 有する微生物を、前段で菌体を増殖させ、後段で該菌体* *を窒素あるいはリンの制限下で培養して該歯体内にポリー3ーヒドロキシブチレートを生成、蓄積させるに際して、後段の培養を下記一般式(I)で表わされる化合物の存在下におこなうことを特徴とする3ーヒドロキシブチレート単位および4ーヒドロキシブチレート単位からなるポリエステル共重合体の製造法。

(CH₂ XCH₂ CH₂ COO) _n Y (I)

/ 但し、式中をはヒドロキシル基または、 ヘロゲン原子を、ロはノードの整数を、 とは水素原子またはノード価の金属原子 を示す。

【発明の詳細な説明】 〔産業上の利用分野〕

本発明は3-ヒドロキシブチレート単位(以下3HB成分と記す)および4-ヒドロキシブチレート単位(以下4HB成分と記す)を含有する共重合体およびその製造法に関し、さらに詳しくはポリエステルを蓄積できる微生物を用いて製造される3HB成分と4HB成分からなる新規の共重合ポリエステル及びその製造法に関する。

〔従来の技術〕

ポリー3ーヒドロキシブチレート (PHB) は、エネルギー貯蔵物質として数多くの微生物の菌体内に蓄積され、優れた生物分解性と生体適合性を示す熱可塑性高分子であることから、環境を保全する"クリーン"プラスチックとして注目され、手術糸や骨折固定用材などの医用材料および医薬や農薬を徐々に放出する徐放性システムなどの多方面への応用が長年にわたり期待されてきた。特に近年、合成プラスチックが環境汚染や資源循環の観点から深刻な社会問題となるに至り、PHBは石油に依存しないバイオポリマーとして注目されている。

(発明が解決しようとする問題点)

しかしながら、PHBは剛直なポリマーのため、耐衝撃性に欠けるという物性上の問題を持ち、用途展開が困難との理由から工業的生産が見送られてきた。そこでこの耐衝撃性改良を目的にした研究が鋭意なされてきた。

例えば特開昭57-150393号公報および特開昭59-2201 92号公報には共重合成分として3-ヒドロキシバリレート(以下3HV成分と記す)を含むPHB共重合体が開示されている。これらの公報では、従来のPHBの製造法と同様に、前段では菌体を増殖させ、後段では窒素あるいはリ* *ンを制限して微生物を増殖し、共重合体を製造するものである。この3HB-3HV共重合体は柔軟性に富み、材料として有望ではある。しかしながら3HV成分が増大すると、これに伴った融点(Ta)降下が著しく、例えば3HVが25モル%でのTulよ約120℃まで低下してしまう。更に3HV含有量の変化に伴なう融点の変化が激しい為、工業的に均一な製品を得ることは極めて困難な状況にあった。 [問題を解決するための手段]

本発明者は以上の点に鑑み、PHBに柔軟性を賦与する 10 と同時に比較的高く、かつ安定した融点を示す共重合体 を得るべく鋭意検討した結果、後段の窒素あるいはリン を制限する培養に於いて、特定の化合物の存在下でPHB 生産能を有する微生物を培養するとこの菌体中に、目的 とする共重合体が生成、蓄積することを見い出し本発明 に到達した。すなわち本発明は、

(1) 3 ヒドロキシブチレート単位97~40モル%および4ーヒドロキシブチレート単位3~60モル%からなり、30℃クロロホルム中で測定した〔n〕が0.4~10.0d 1/gの範囲にあるボリエステル共重合体。

20 (2) ポリー3ーヒドロキシブチレート生産能を有する微生物を、前段で菌体を増殖させ、後段で該菌体を窒素あるいはリンの制限下で培養して該菌体内にポリー3ーヒドロキシブチレートを生成、蓄積させるに際して、後段の培養を下記一般式(1)で表わされる化合物の存在下におこなうことを特徴とする3ーヒドロキシブチレート単位および4ーヒドロキシブチレート単位からなるポリエステル共重合体の製造法

$$(CH2 XCH2 CH2 CDO) n Y$$
 (I)

但し、式中×はヒドロキシル基または、 ハロゲン原子を、ロはノ〜ダの整数を、 マは水素原子またはノ〜ダ価の金属原子 を示す。

に存する。

1 31 30 %

以下、木発明を詳細に説明する。

※ 本発明において共重合体に含有される3HB成分および4 ・ 四球分けるれぞれかずであるもされる

0

※ 地成分はそれぞれ次式であらわされる。- OOH(OH₂) OH₂ C —

H B 成分; - OCH₂ CH₂ CH₂ C - □

本発明で使用される微生物は、PIB生産能を有する微生物であれば特に制限はないが、実用上は、たとえば、アルカリゲネス フエカリス (Alcaligenes faecalis)、アルカリゲネス ルーランディィ (Alcaligenes ruhlandii)、アルカリゲネス ラタス (Alcaligenes la★50

★tus)、アルカリゲネス アクアマリヌス (Alcaligenes aquamarinus) およびアルカリゲネス ユウトロフス (Alcaligenes eutrophs) 等のアルカリゲネス属などがある。

これらの菌種に属する菌株の代表例として、アルカリ

ンディィATCC15749、アルカリゲネス ラタスATCC2971 2、アルカリゲネス アクアマリヌスATCC14400ならびに アルカリゲネス ユウトロフスH-16ATCC17699および このH-16株の突然変異株であるアルカリゲネス ユウ トロフスNCIB11597、同NCIB11598、同NCIB11599、同NCI B11600などを挙げることができる。これらのうち、実用 上、アルカリゲネス ユウトロフスH-16ATCC17699お よびアルカリゲネス ユウトロフスNCIB11599が特に好 ましい。

アルカリゲネス属に属するこれらの微生物の菌学的性 質は、たとえば、 "BERGEY'S MANUALOF DETERMINATIVE BACTERIOLOGY: Eighth Edition, The Williams & Wilkin s Company/Baltimore"に、また、アルカリゲネス ユウ トロフスH-16の菌学的性質は、たとえば、J.Gen.Micl obiol.,115,185~192(1979)にそれぞれ記載されてい

これらの微生物は、従来の方法と同様に、主として南 体を増殖させる前段の培養と、窒素もしくはりんを制限 して菌体内に共重合体を生成、蓄積させる後段の培養と の2段で培養される。

前段の培養は、微生物を増殖させる為の通常の培養法 を適用することができる。すなわち、使用する微生物が 増殖し得る培地および培養条件を採用すればよい。

培地成分は、使用する微生物が資化し得る物質であれ ば特に制限はないが、実用上は、炭素源としては、たと えば、メタノール、エタノールおよび酢酸などの合成炭 素源、二酸化炭素などの無機炭素源、酵母エキス、糖 密、ペプトンおよび肉エキスなどの天然物、アラビノー クトースなどの糖類ならびにソルビトール、マンニトー ルおよびイノシトールなど、窒素源としては、たとえ ば、アンモニア、アンモニウム塩、硝酸塩などの無機窒*

ゲネス フエカリスATCC8750、アルカリゲネス ルーラ *素化合物および/または、たとえば、尿素、コーン・ス チィープ・リカー、カゼイン、ペプトン、酵母エキス、 肉エキスなどの有機窒素含有物ならびに無機成分として は、たとえば、カルシウム塩、マグネシウム塩、カリウ ム塩、ナトリウム塩、りん酸塩、マンガン塩、亜鉛塩、 鉄塩、銅塩、モリブデン塩、コバルト塩、ニッケル塩、 - クロム塩、ほう素化合物およびよう素化合物などからそ れぞれ選択される。

6

また、必要に応じて、ビタミン類なども使用すること 10 ができる。

培養条件としては、温度は、たとえば、20~40℃程 度、好ましくは25~35℃程度とされ、また、pHは、たと えば、6~10程度、好ましくは6.5~9.5程度とされる。 このような条件で好気的に培養する。

これらの条件をはずして培養した場合には、微生物の 増殖は比較的悪くなるが、これらの条件をはずして培養 することを妨げない。

培養方式は、回分培養または連続培養のいずれでもよ 11

前段の培養によって得られた菌体を、さらに窒素およ び/またはりん制限条件下で培養する。

すなわち、前段の培養で得られた培養液から微生物の 菌体を、炉過および遠心分離のような通常の固液分離手 段により分離回収し、この菌体を後段の培養に付する か、または、前段の培養において、窒素および/または りんを実質的に枯渇させて、菌体を分離回収することな く、この培養液を後段の培養に移行させることによって もできる。

この後段の培養においては、培地または培養液に窒素 ス、グルコース、マンノース、フラクトースおよびガラ 30 および/またはりんを実質的に含有せず、かつ、下記― 般式(I)で表わされる化合物を炭素源として含有させ る以外には、前段の培養と異なるところはない。

> (CH₂ XCH₂ CH₂ CDO)_n Y (I)

但し、式中又はヒドロ中シル基またはハ ロゲン原子を、nはノ~٤の整数を、 水業原子あるいは!~ゞ餌の金属原子を示

一般式(I)で表わされる化合物としては具体的に は、4-ヒドロキシ酪酸、4-クロロ酪酸、4-プロモ 酪酸等の酪酸誘導体およびそれぞれのナトリウム塩、カ リウム塩、マグネシウム塩、カルシウム塩、アルミニウ ム塩等を挙げることができる。

かかる一般式(I)で表わされる化合物は、後段の培 養における培地もしくは培養液に含有せしめられる。後 者の場合には、培養の初期乃至終期のどの時点でも良い が培養の初期が好ましい。

※ 一般式(I)で表わされる化合物の使用量は、共重合 体を生成させることができ、かつ、微生物の生育を阻害 しないような量であればよく、使用した微生物の菌株お よび共重合体中の4HB成分の所望の割合などによって異 なるが、一般に培地もしくは培養液の一般式(I)で表 わされる化合物の比率を高くすると、共重合体中の4IB 成分の割合が多くなる。 通常は、 培地もしくは培養液 1 ℓ当り、一般式(I)で表わされる化合物として3~40 ※50 g程度、好ましくは5~30g程度である。

この後段の培養においては、一般式(I)で表わされ る化合物を唯一の炭素源としてもよいが、使用した微生 物が資化し得る他の炭素源ーたとえば、グルコース、フ ラクトース、メタノール、エタノール、酢酸、プロピオ ン酸、n一酪酸、および乳酸などーを少量共存させるこ ともできる。たとえば、グルコースを使用する場合に は、多くても1.5g/4程度とされる。

このように培養して得られた培養液から、沪過および 遠心分離などの通常の固液分離手段によって菌体を分離 回収し、この菌体を洗浄、乾燥して乾燥菌体を得、この 10 乾燥菌体から、常法により、たとえば、クロロホルムの ような有機溶剤で生成された共重合体を抽出し、この抽 出液に、たとえば、ヘキサンのような貧溶媒を加えて、 共重合体を沈澱させる。

本発明の製造法によって、適切な反応条件をとれば共 重合体中の3HB成分に対する4HB成分の割合は任意に調節 することができる。そして本発明によって得られる共重 合体は、比較的高く、かつ安定した融点を保持しつつ。 結晶化度が小さい為柔軟性に富んでいる。そこで紡糸お よび圧延等の成形性が良く、また得られた繊維やフィル 20 を0.1N-HC11 & に溶解 ム等の成形品は、しなやかで、かつ強靭である。

〔実施例〕

本発明を、実施例によりさらに具体的に説明する。な お、本発明は、これらの実施例に限定されるものではな 11.

実施例1~9及び比較例1

アルカリゲネス ユウトロフスH-16ATCC17699を使 用して共重合体を製造した。すなわち、

前段培養:

つぎの組成を有する培地で前記の微生物を30℃で24時 30 間培養し、対数増殖期終期の培養液から遠心分離により 菌体を分離した。

前段培養用培地の組成

酵母エキス10g ポリペプトン 10g

5g (NH₄) 2SO₄ 肉エキス

これらを脱イオン水1 & に溶解し、pH7.0に調整し た。

後段培養:

前段培養で得られた菌体を、つぎの組成を有する培地*

*に、1 ℓ あたり5gの割合で懸濁させ30℃で48時間培養 し、得られた培養液から遠心分離により菌体を分離し て、菌体を得た。

後段培養用培地の組成

0.5M	りん酸水素カリウム水溶液	39.0ml
0.5M	りん酸水素二カリウム水溶液	53.6ml
- 20Wt/V%	硫酸マグネシウム水溶液	1.0ml
	比卖 酒*	

ミネラル溶液* *

1.0ml

* 炭素源として後記表1の割合で、4-ヒドロキシ酪 酸および酪酸を使用した。

(単位 g/ℓ培地)

**ミネラル溶液

CoCl ₂	119.0mg
FeCl ₃	9.7g
CaCl ₂	7.88
Ni Cl 2	118.0mg
CrCl ₂	62.2mg
CaSO ₄	156. 4ng

これらを脱イオン水1 g に溶解し、pH7.0に調整し た。

菌体の処理:

後段培養で得られた菌体を蒸溜水で洗浄し、引続きア セトンで洗浄し、これを減圧乾燥 (20℃、0.1mmHg) し て乾燥菌体を得た。

共重合体の分離回収:

このようにして得られた乾燥菌体から熱クロロホルム で共重合体を抽出し、この抽出液にヘキサンを加えて共 重合体を沈澱させ、この沈澱を炉取、乾燥して共重合体 を得た。

共重合体の特性:

このようにして得られた共重合体の組成、固有粘度を つぎのようにして測定した。すなわち、

組成:1H NMRスペクトルによる。

固有粘度〔ヵ〕:30℃、クロロホルム中。

測定結果などを第1表に示す。

尚、実施例4の500MHz¹H-NMRスペクトル及び125MH z、13C-NMRスペクトルを図1及び図2に各々示した。 1

		炭素源(g)		乾燥菌体重量	共重合体含有率	共重合体組	成(モル%)	(7)
		4ーヒドロキシ酪酸	酪酸	(g)	(%)	3HB	4HB	(4√g)
実施例	1	4	0	2,8	7	75	25	_
"	2	8	0	3, 3	14	74	26	_
"	3	12	0	4.1	18	74	26	_
"	4	16	0	3,5	19	73	27	4.3
H	5	20	0	2.9	19	69	31	_
"	6	24	0	3,5	13	66	34	4.0

		炭素頹(g)		乾燥菌体重量	共重合体含有率	共重合体組	(η) (d1/g)	
		4ーヒドロキシ酪酸	酪酸	(g)	(%)	3HB 4HB		
"	7	28	0	3,5	8	64	36	
比較6	X 1	0	20	9,6	51	100	0	3,3
実施的		4	. 15	8.5	53	95	5	_
"	9	8	10	7,6	48	87	13	3,9

実施例10

後段培養における炭素源として4-クロル酪酸を1 0 10 当り18g使用したこと以外は実施例1と同様の操作により得た共重合体の結果を、表2に示す。

9

表2のうち連鎖分布、融解温度および融解熱は次の様にして測定した。

連鎖分布;本発明者およびその他らの方法 (Y.Doi et a 1,Macromolecules,19,2860~2864 (1986)) に従いカルボニル炭素の多重線共鳴構造から推定。

融解温度:DSC測定による(昇温速度 10℃/min)

融解熱;DSC測定による

尚、元素分析におけるGHs Oz の計算値は下記のとうり * 20

*である。

. C. H

55.81% 7.02%

実施例11

後段培養における炭素源として4-ヒドロキシ酪酸ナトリウムを1 & 当り20g使用したこと以外は実施例10と同様の操作により得た共重合体の結果を表2に示す。 実施例12

10

アルカリゲネス ユウトロフスNCIB11599を使用した こと以外は実施例11と同様の操作により得た共重合体の 結果を表2に示す。

2

[乾燥 共重合 共重合体組成					連鎖分布(モル%)				(1)	融解温度	融解熟	元素分布		
1		乾燥 水 水 (g)	共重合 体含有 率 (%)	(モル%)		(3HB-	(3HB-	(4HB- 3HB)	HB- (4HB-	(41/)			C	H	CI
1		(g)	(%)	3HB	4HB	3HB)	4HB)	3HB)	4HB)	g)	(°C)	g)			
1	SP#://9110	5, 1	27	89	11	82	9	9	0	3,9	156	11,1	55, 50	7.09	0, 29
	実施例10	3.7	30	67	33	55	13	13	19	2,9	166	3,7	55,60	6, 64	-
١	// 11 :: 10			51	49	32	21	19	28	6, 1	159	0.5	55, 18	6, 95	
·	// 12	4.5	20		-	100	0	0	n	3,3	177	19,5	55,88	7.34	_
	比較例 1	9.5	51	100	\	100						1			

(発明の効果)

14.20%

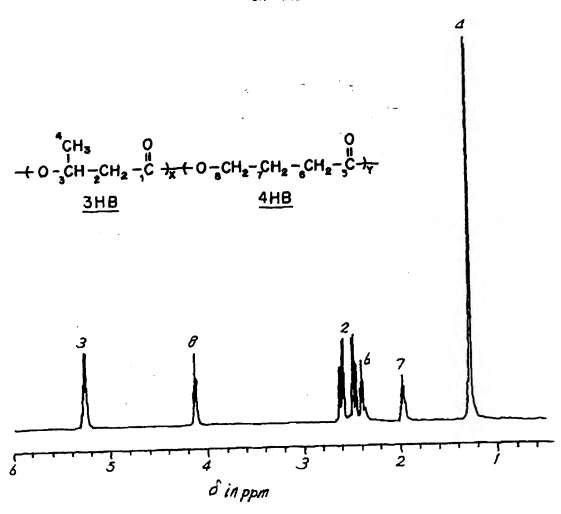
本発明によれば3HB成分と4HB成分を含有する新規のポリエステル共重合体を容易に得ることができる。

さらに、本発明で得られた共重合体は、優れた種々の 特性を有しているので、手術糸および骨折固定用材など の医用材料の原料として極めて好適であり、また、徐放 性システムへの利用などの多方面への応用が期待され ※

※る。

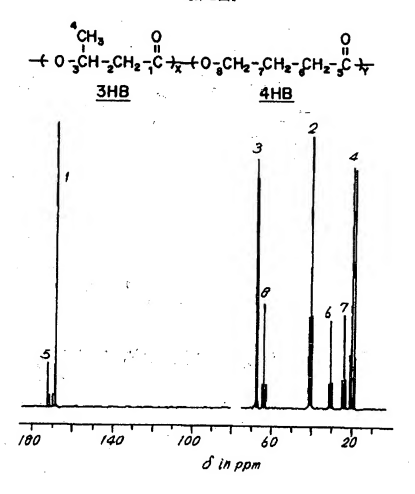
【図面の簡単な説明】

図1は実施例4で得られた共重合体の500MHz、¹H-NMR スペクトルを、図2は同じく実施例4で得られた共重合 体の125MHz、¹³C-NMRスペクトルである。図中の構造式 に付した数字は各々ピークの数字に対応するものであ る。 【第1図】



. realli

【第2図】



フロントページの続き

(51) Int. Cl. 6 C 1 2 R 1:05)

wall.

識別記号 庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

THIS PAGE BLANK (USPTO)